

# Labimycin LA 300 mg/ml soluzione iniettabile

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Labimycin LA 300 mg/ml soluzione iniettabile

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

bovini

Ovino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

323.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 7 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 9 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Prodotto medicinale soggetto a prescrizione medica speciale

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/01/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

European Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

105842

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/10/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0406/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Danimarca Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 31/01/2025

Scaricamento